(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭56—28208

⑤Int. Cl.³. C 08 F 212/08 G 01 N 33/54 //(C 08 F 212/08 220/26) 識別記号

庁内整理番号 7919—4 J 6656—2G

7133-4 J

❸公開 昭和56年(1981)3月19日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

砂診断試薬用ラテックスの製造方法

願 昭54-104625

②出 願 昭54(1979)8月16日

⑫発 明 者 山田都一

20特

高槻市城南町2丁目2番22号

⑩出 願 人 積水化学工業株式会社

大阪市北区西天満2丁目4番4

明 編 書

発明の名称

静断試薬用ラテックスの製造方法

特許農家の範囲

1 スチレンと一般式が

R: CH.

CH. =C-COU(CH:CH:O)x(CHCH:O)y(CH:CH:O)zR,

(ここに別は日又はCH, ; 別、は日又はCH, ; x , y , z はそれぞれ O 又は1 0 0 以下の整数であって、 x , y , z の関には次の関係が収り立つ。
1≤ x + y + z ≤ 1 0 0)で表わされる化合物とを、
乳化剤の不存在下で水溶性ラジカル 重合関始剤
を用いて水中で共重合させてラテックスとなす
ことを特徴とする診断 以業用ラテックスの製造

2 本弦性ラジカル重合関始部が過滤数値である 特許額求の範囲は1項記載の製造方法。

発明の詳細な説明

本発明は免疫血費学的診断試験に用いられるラテアクスの製造方法に関するものである。

ポリスチレンラテックスに抗原又は抗体を感作 させ、これを用いて血清中の対応する抗体火は 抗原をラテックスの産業反応として検出する免 疫血病学的参新技は、その質便性と迅速性の軟 に臨床検査の分野において多くの値類の抗原又 仕柱体の特出に拡大者用され今日に至つている。 この目的に用いられるポリスチレンラテックス は、一般に粒径がQ05ないし1ミクロンであ り、粒径分布が狭く粒径の溢つたものが望まし い。このようなラテックスは近常公知の乳化量 台の方法を用いて製造できるとされている。そ の方法とは、例えば水中にアニオン系、ノニオ ン系又はカチオン系の乳化剤の何れか1 種叉は 2 直以上を混合したものに、ステレンモノマー 及び水店性ラジカル重合関始別等を共存させて、 好ましくは世界を除いた雰囲気で、直当な程度 に適当な時間保つことである。 このようにして得られるポリスチレンラテック スにかいては、その安定性に許与する乳化剤の

-2

存在形態は直長である。一般には、重合の際に

特開館56- 28208(2)

用いた乳化剤の一部はポリスチレンラテックス 数子の表面に吸着されており、他はラデックス 中に避難の状態で存在しており、これらの状態 の間には乳化剤のポリスチレンラテブクス粒子 表面に対する吸着脱着平衡が成立している。こ のように通常の方法で製造されるポリスチレン ラテックスにあつては、乳化剤は安定をラテッ クスの形成化不可欠である。しかしながら、連 産の乳化剤は動送の抗風火は抗体によるラテフ クスの厳寒反応に対しては不福合な影響を与え るのである。すなわち免疫血清学的診断試薬を 製造するには、まず的述の如くポリスチレンラ テフクスに放ぶ又は抗体を臨作させる必要があ るが、遊離の乳化剤を含むラテックスを用いる とこの政府ですでに敬集してしまうことがある。 次に、抗減又は抗体を感作させたラテフクスを 用いて、この抗原又は抗体化対応する抗体又は 抗原をラテックスの収集反応によつて検出する **豚には、検出されるべき抗体又は抗原を含む血** 漢(陽性血道)と接触すれば腐作ラテフクスは

要集し、かかる抗体又は抗原を含まない血黄(輸性血素)と接触しても溶作ラテックスは要集 しないことが必須要件とされるのであるが、連 建の乳化剤を含む感作ラテックスの場合には輸 性血病と接触しても最悪してしまい、いわゆる 非特典的慶集反応となることがはなはだ多いの である。

勿論、 ラテァクスに含まれる避難の乳化剤は、例えばイオン 交換 疾や 透析 法の 技術を 用いて 除くこと は可能である。 しかし、 避難の乳化剤をラテックスから 飲いてしまつた 場合、 前述の知く 避難の乳化剤と ラテックス 数子表面 に吸着された乳化剤と の面の 吸着 脱君平衡の 皮立によって ラテックス が安定化 されている ために、 ラテックス の安定性 は 極端 に わるく なり 実際上は 使用 不可能となってしま うのである。

仮上の如く、免疫血清学的診断試験用ラテック スとしては、通常の乳化重合後で製造したポリステレンラテックスは、遊離の乳化剤を含む点 において実際上大きな能点を有しているのであ

-4-

る。
本発明は上配の知言火点のない免疫血清学的夢
断騰觀試験として用いられるラテックスを提供 2年期時
することを目的として娯量研究せる結果なされ
たものであり、その姿質はスチレンと一般式が

R₁ CH₂ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₄ CH₅ CH₅

合物即ち

y 、 z はそれぞれ O 又は 1 8 0 以下の整数であ つて、 x 、 y 、 z の間には次の関係が成り立つ。 1 ≤ x + y + z ≤ 1 9 6)としては、 ポリエチレンオキシドのアクリル数又はメタア クリル酸エステル、 ポリプロピレンオキシドのアクリル被又はメタ アクリル酸エステル、 エチレンオキシドとブロピレンオキシドとのブロンク共重合体のアクリル酸又はメタクリル般 エステル等 があげられ、具体的には 且「

C H₂ = C - C O O (C H₂ C H₂ O)₂₀ H

H

C H₃ = C - C O O (C H₂ C H₃ O)₂₀ H

H

C H₄ = C - C O O (C H₂ C H₃ O)₂₀ H

H

C H₅ = C - C O O (C H₂ C H₃ O)₂₀ C H₃

H

C H₅ = C - C O O (C H₂ C H₃ O)₂₀ C H₃

-6-

特開網56- 28208(3)

H

CH₃ = C - C O O (CH₄ C H₄O)₅₀ CH₃

CH₄

CH₅ = C - C O O (CH₅ C H₄O)₅₀ CH₃

CH₄

CH₅ = C - C O O (CH₅ C H₄O)₅₀ E

CH₆

CH₇

CH₈ = C - C O O (CH₅ C H₆O)₅₀ E

CH₇

CH₈ = C - C O O (CH₅ C H₆O)₅₀ CH₅

CH₇

CH₈ = C - C O O (CH₅ C H₆O)₅₀ CH₅

CH₇

CH₈ = C - C O O (CH₇ C H₆O)₅₀ CH₅

CH₇

CH₈ = C - C O O (CH₇ C H₆O)₅₀ CH₅

CH₇ = C - C O O (CH₇ C H₆O)₅₀ CH₅

CH₇ = C - C O O (CH₇ C H₇O)₅₀ CH₅

CH₈ = C - C O O (CH₇ C H₇O)₅₀ CH₅

CH₈ = C - C O O (CH₇ C H₇O)₅₀ CH₅

-9-

CH = C - COO (CH CH O) + CH CH==C-COO(CH_CH=O)= (CHCH=O)= (CH_CH=O)=H CH, CH.=C-COO(CH.CH.O)...(CHCH.O)...(CH.CH.O)...CH. CH.=C-C00(CH.CH.O), (CHCH.O), (CH.CH.O), H CH. CHa=C-COO(CHaCHaO)aa(CHCHaO)aa(CHaCHaO)aaCHa などが好遺を何としてわげられる。これらの化 合物はスチレンとの共重合成分であると同時だ、 通常公知の乳化塩合法における乳化剤の接能を も基十ものであり、スチレンに対ける使用割合 はG1ないしての直量がであるが、好ましくは 1 ないしょり重量が、より好ましくは 8 ないし 38重量がである。前述のエリア、エの損係式 Kタいてエナッナェ>100の場合は、ステレ ンとこれらの化各物との共重合騒性が低下して、/字剛 安定してしかる教在がよく描つたうテックスが /字加入

CH. CH.

00でで、好ましくは60ないし85での範囲とするのがよい。又、宣合反応に優する時間は2年人マー超級で、2年後度いし50時間のの発展である。
かくして本発明の方法により平均20で表別のである。
かいし2ミクロンでより平均30で表別のである。
ないし2ミクロンでは40で表別のである。
ないし2ミクロンでは40で表別である。
ないし2ミクロンでより平均30で表別である。
ないの表別である20では40で表別である。
ないの表別である20で、一般式がRi CE

CH=C-COO(CHCHO)x(CRCHO)y(CHCHO)sRu で表わされる化合物は、ステレンとの共産合体 の分であると同時に通常公知の乳化宣合族における乳化剤の機能をも果たし、極めて安定にし てしかも数性がよく協つたラテフタスを製造す ることが出来るのであり、そして該ラテフタス は使来族により得られたラテフタスの様に乳化

-10-

特幣昭56-28208(4)

別が避難の状態で存在していることがないので、 免疫血資学的影断試験としていわゆる非特異的 最集反応を起こすことがなくすぐれた性能を有 するものである。

次に本発明の実施例について説明する。

実 単 何 1

スチレンモノマー689、化学式

C H.

CB=C-COO(CEICBO) **CB で表わされる化合物 45 9、温健康カリウム 8 0 5 9、イオン夹換 本 4 5 0 9を反応容器に仕込み、容易を放業 ガ スで置換し反応温度 7 0 でで 3 6 時間共重合し た。このようにして得られたラテックスの平均 数 程 は 8 5 9 ミクェン、 数 任の はら付き は 変動 係数で表わして 8 0 5 で あった。

P E & 5 のグリンジ最有被に分散したラテックス分散被1 窓に対し、グリシン最有故で Q 1 がにが収したヒトガンマグロブリン溶液 1 群を混合し、30 ℃ に 1 5 分位つた後、 2 6 0 0 0 × Gで混合分限して未要者のヒトガンマグロブリン

-11-

4 であつた。このラテフクスを用いて実施例 1 と全く叫じ方法で免疫血病学的診断試楽を測録 し、リクマチ因子を含む血病による療集反応の 強さを観察し、第1 後の結果を得た。

また、リウマチ因子を含まない血病を用いて実 第11と全く同じ試験をした場合、豪葉は全く 観察されなかつた。

实 革 何 3.

スチレンモノマー 6.5 9、化学式

CH: CH:

CH₃ = C-COO(CH₃ CH₄ CH₂ O)₃₄ (CH₄ CH₄ O)₃₅ (CH₄

を除る、沈降したラテックス粒子をグリシン級 育被に再分散して均一な感作ラテックス分数核 とした。この 1 滴とグリシン級 育被 で種 4 の 份 率に希釈した リワマテ因子を含む血資 1 滴とを ガラス板上で異合し、 8 分間 ガラス板をゆる や かに前数左右に 傾けて 優集 区 ちの 独さを観察 し 像 1 表の結果を 得た。

また、リタマチ国子を含む血情のかわりにグリシン最有限で20倍に希釈したリウマチ因子を含まない正常な血情を用いて同じ試験をした場合、最繁は全く観察されなかつた。

实施例 2

ステレンモノマー659、化学文

H C H₉

CB=C-COO(CHCEO)mE で表わされる化合物 109、過硫酸カリウム 0.059、イオン交換 水450 9を反応等器に仕込み、容器を産業ガスで配換し反応異度80でで20時間共産合した。このようにして得られたラチックスの平均 数径は0.45ミクロン、数径の変動係数は0.0

-12-

得また、リタマチ因子を含まない血費を用いて 実施例 1 と全く同じ飲飲をした場合、破集は全 く概察されなかつた。

これら安施例 1 万至 3 の 結果から 明らか なよう に、本発明の方法によって 得られた ラテックス を用いて 相製した免疫血清学的 静脈 試塞は 島度 が高く、かつ 非特異的な 最集反応を 起さないも

比較何

スチレンモノマー919、ノニオン乳化剤(第一工業要素社製、商品名エマルジプト49)2
9、温碳酸カリウム 8.39、イオン交換本44
09を反応容器に仕込み、容器を窒素ガスで置換し反応温度70でで24時間重合した。得られたラテフクスの平均粒径は 0.48ミクロン、粒色の変動係数は 0.15 であつた。

このラテックスを用いて実施例と全く同じ方法 で免疫血素学的参析試験を関奨し、リウマチ因 子を含む血素による最悪反応の強さを概察し、

-14-

-13-

第1支の結果を発た。

また、リウマチ因子を含まない血膚を用いて実施例と全く同じ飲飲をした場合的途の実施例1 乃至3とは異なり、明らかな最集がみとめられた。

4 1 2

_	AREFER	20	40	80	160	320	640	1280	2540	5120
豪集の独さ	夹革 何 1	++	+	+	+	±	-	_	-	-
	实施何 2	++	++	. +	+	+	±	-	-	_
	实施例 8	++	+	+	±	_	-	-	-	_
	比較何	++	+	±	-	+	+	-	-	

++:3分以内に起こる症めて強い表集

+:3分以内に起こる明らかを最集

土:10分以内に起こる明らかを要集

--: 3 0 分以数 6 最差せず

养肝出额人

根本化学工业株式会社

代表者 第二招 基 利

-15-